U 016055-9

BEST AVAILABLE COPY

IAP9 Rec'd PCT/PTO 06 DEC 2009

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application PCT/RU 2004/000208

V. Reasonable statement in accordance with Article 35(2) regarding novelty, inventive step and industrial applicability; references and explanations to support the statement.

1. Statement				
Novelty (N)	Yes:	Claims	1-5	
	No:	Claims		
Inventive step (IS)	Yes:	Claims	1, 3-5	
	No:	Claims	2	
Industrial applicability (IA)	Yes:	Claims	1-5	
	No:	Claims		

2. References and explanations (Article 70.7)

D1: RU 2196602 C1

D2: RU 2124022 C1

D3: US 5811460 A

D4: US 6204391 A

D5: US 2003027870 A

In DI an agent for inhibiting HIV and CMV infections and a method for inhibiting the infections are described. Compounds based on ammo acid or dipeptide derivatives of fullerene are used as the inhibiting agent. Sodium salts of fullerene-monoamino-caproic and fullerene-monoamino-butyric acids are used as the fullerene amino acid derivatives. The method for preparing fullerene derivatives comprises adding an aqueous solution of sodium salt or potassium salt of an amino acid (in particular, of aminocaproic, aminobutyric acid, etc.) and 18-crown-6 to a solution of fullerene in o-dichlorobenzene; washing with water, and obtaining a derivative in the form of a solid powder-like substance.

EXPRESS MAIL LABEL NO.: EV 480 462 478 US

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application PCT/RU 2004/000208

V. Reasonable statement in accordance with Article 35(2) regarding novelty, inventive step and industrial applicability; references and explanations to support the statement.

1. Statement

Novelty (N)	Yes:	Claims	1-5
	No:	Claims	
Inventive step (IS)	Yes:	Claims	1, 3-5
	No:	Claims	. 2
Industrial applicability (IA)	Yes:	Claims	1-5
	No:	Claims	

2. References and explanations (Article 70.7)

D1: RU 2196602 C1

D2: RU 2124022 C1

D3: US 5811460 A

D4: US 6204391 A

D5: US 2003027870 A

In DI an agent for inhibiting HIV and CMV infections and a method for inhibiting the infections are described. Compounds based on ammo acid or dipeptide derivatives of fullerene are used as the inhibiting agent. Sodium salts of fullerene-monoamino-caproic and fullerene-monoamino-butyric acids are used as the fullerene amino acid derivatives. The method for preparing fullerene derivatives comprises adding an aqueous solution of sodium salt or potassium salt of an amino acid (in particular, of aminocaproic, aminobutyric acid, etc.) and 18-crown-6 to a solution of fullerene in o-dichlorobenzene; washing with water, and obtaining a derivative in the form of a solid powder-like substance.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application PCT/RU 2004/000208

Additional Sheet

A process of N-(monohydro)-fullerene-aminocaproic acid HC₆₀NH(CH₂)₅COOH synthesis is known from D2. An aqueous solution of 0.0498 (2.07 mmole) of potassium salt of aminocaproic acid and 0.5465 g (2.07 mmole) of 18-crown-6 in the ratio of 1:1 are added to a solution of 0.03 g (0.0414 mmole) of fullerene in odichlorobenzene for producing this compound. The amount of the amino acid exceeds the amount of fullerene by 50 times. The reaction mass is stirred at 60°C for 6-8 hours. The solvents are distilled off, the residue is treated with a saturated NaCl solution and washed with water.

D3-D4 describe water-soluble fullerene (C60) derivatives having antiviral properties, which are used for inhibiting human retroviral infections.

Use of polyethylene glycols as solubilizers is known from D5.

D5 relates to water-soluble fullerene derivatives which have substituents containing one or more amino groups, amino cationic groups, and which modulate the activity of NOS synthetase and/or calmodulin. D5 also relates to a method of inhibiting the activity of NOS by contacting one or more fullerene derivatives inhibiting the NOS activity with cells or tissues.

Claims 1, 3-5 meet the criteria of "novelty" and "inventive step" as no agent for inhibiting the reproduction of membrane viruses, which comprises a water-soluble compound of fullerene-polycarboxylic anions of the general formula according to claim 1 is known or obvious from the state of the art (D1-D5). The agent has been prepared by nucleophilic addition of an amino acid to fullerene via several double bonds with the number of two and more amino acids. The compound has better solubility in water than analogs thereby providing high effectiveness of action on infected cells as well as low toxicity. It makes the compound suitable for use in pharmaceutical compositions (claims 3-4) in treating diseases caused by HIV/AIDS, herpes infections, virus hepatitis type C for suppressing the reproduction of membrane viruses (claim 5).

Claim 2 discloses several variants of a method for preparing an agent inhibiting the reproduction of membrane viruses. The prior art closest reference to the claimed method is the method of preparing a fullerene derivative disclosed in D2. In one of the variants of the method 18-crown-6 is used as a solubilizer. It differs from the method known from D2 in that the amount of the amino acid exceeds the amount of fullerene by more than 50 times while in D2 a 50-fold excess of an amino acid is used. However it is obvious to a specialist skilled in the art that with an excess slightly over 50-fold, e.g., with 50.1-fold excess, the method produces a compound known from D2. For this reason this variant from claim 2 does not meet the criterion of "inventive step".

Regarding the other distinctive features of the method: from D1 a method of using an amino acid in the form of sodium salt is known, and from D5 use polyethylene glycols as solubilizers is known. On these grounds claim 2 with respect to other variants does not meet the criterion of "inventive step" either.

The invention according to claims 1-5 is industrially applicable.

договор о патентной кооперации **РСТ**

ЗАКЛЮЧЕНИЕ МЕЖДУНАРОДНОЙ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ

(Глава II Договора о патентной кооперации)

(статья 36 и правило			
№ дела заявителя или агента: ДЛЯ ДАЛЬН	ЕЙШИХ ДЕЙСТВИЙ		
	См. пункт 2 ниже		
· R04100360			
Номер международной заявки: Дата междунаро	дной подачи:	Самая ранняя дата приоритета:	
PCT/RU 2004/000208 31 мая	2004 (13.05.2004)	23 июня 2003 (23.06.2003)	
	20,100, 01,1100, 01,1005, 0	0/55 A 61D 21/10	
Международная патентная классификация (МПК-7): А61К	. 33/00, 31/197, 31/785, 3	8/55, A61P 31/18	
•			
Заявитель: ЗАКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБІЦЕСТВО «ДЕ	ЕСКО» и др.		
1. Данное заключение международной предварительной	экспертизы подготовлено і	настоящим Органом международной	
предварительной экспертизы в соответствии со Статье	ей 35 и направлено заявите	лю в соответствии со Статьей 36 РСТ.	
		¥	
2. Данное заключение содержит всего 4 лис	ста, включая данный общи	и лист	
3. Данное заключение также сопровождается Приложени	иами сопьильнити.		
3. Данное заключение также сопровождается Приложени	ими, содержащими.		
а) (посланные заявителю и в Международное Бюро) вс	его листов, т	акие как:	
		•	
листы описания, формулы и/или чертежей,	которые были изменены и	служат основой для данного	
заключения и/или листы с исправленными очеви	идными ошибками, принятые	данным органом	
(см. Правило 70.16 и Раздел 607 Административ	нои инструкции).		
листы для замены более ранних листов, но котор	ые данный Орган рассматрив	ает, как содержащие изменения,	
которые выходят за рамки первоначально подан	ных материалов международн	ой заявки, как указано в пункте	
4 Раздела I и в Дополнительном разделе.			
b) (посылаются только в Международное Бюро) вс электронных носителей), содержащие перечень	ото посленовательностей и/ини та	указание вида и количества	
только в машиночитаемой форме, как указано в	Лополнительном разделе, отн	осящимся к перечню	
последовательностей (см. Раздел 802 Админист	ративной инструкции)	•	
4. Данное заключение содержит информацию, относящ	уюся к следующими разде	пам	
[V] .			
Х І Основа заключения		·	
T II II III III III III III III III III			
П Приоритет			
III Отсутствие заключения относительно новизны, изобретательского уровня и промышленной			
применимости	,	1	
ii primerrimoetri			
IV Нарушение единства изобретения			
Утверждение в соответствии со статьей 35 (2) относительно новизны, изобретательского			
уровня и промышленной примениме	уровня и промышленной применимости; ссылки и пояснения в обоснование утверждения		
(Статья 35(2))			
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
VI Определенные цитируемые документы			
VII Некоторые дефекты международной заявки			
VIII Некоторые замечания, касающиеся международной заявки			
VIII Некоторые замечания, касающиеся международной заявки			
Дата представления требования:	Дата подготовки заключен	ж.	
01 декабря 2004 (01.12.2004)	ата представления треоования: Ол. декабря 2004 (01.12.2004) 30 сентября 2005 (30.09.2005)		
01 докаоря 2004 (01.12.2004)			
Наименование и адрес Международного поискового органа:	Уполномоченное лицо:	•	
Федеральный институт промышленной собственности,		А. Модль	
РФ, 123995, Москва, Г-59, ГСП-5, Бережковская наб., 30-1 Факс: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА		and a supply and	
факс. 243-3337, телетани. 114010 ПОДАЛА	Тепефои № 240-25-91		

Международная заявки № PCT/RU 2004/000208

ЗАКЛЮЧЕНИЕ МЕЖДУНАРОДНОЙ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ

Ï	Основ	а заключения		
1.	Относит	Относительно языка, данное сообщение подготовлено на основе:		
	X	международной заявки, на языке, на котором она б	была подана	
		перевода международной заявки на следующий яз	ык , который является языком перевода,	
		представленного для следующих целей:	10.0 () . 00.1 ())	
		международный поиск (в соответствии с Пр.		
		публикация международной заявки (в соответствии с Правилом 12.4 (а)) международная предварительная экспертиза (в соответствии с Правилами 55.2 (а) и/или 55.3 (а))		
		международная предварительная экспертиза	(в соответствии с правилами 55.2 (а) и/или 55.5 (а))	
2. был обо	и предсп	тельно элементов международной заявки, данное авлены в Получающее ведомство в ответ на пре ак «первоначально поданные» и не приложенные к	заключение составлено на основе (заменяющие листы, которые едложение в соответствии со статьей 14, в данном заключении этому заключению):	
		международная заявка в том виде, в том виде, в ко	гором она была подана/представлена	
	$\overline{\Box}$	описание:		
			первоначально поданные/представленные	
		-	полученные данным Органом на дату	
		страницы*	полученные данным Органом на дату	
		формула изобретения:		
		страницы	первоначально поданные/представленные	
		страницы*	полученные данным Органом на дату	
		страницы*	полученные данным Органом на дату	
	. 1	чертежи:		
		страницы	первоначально поданные/представленные	
		страницы*		
		страницы*	полученные данным Органом на дату	
		перечень последовательностей и/или соответств перечню последовательностей	ующие таблицы - см. Дополнительный раздел, относящийся к	
3.		Изменения привели к изъятию:		
		страниц описания	•	
		пунктов формулы №№		
	•	страниц/фиг. чертежей		
		перечня последовательностей		
	'	таблицы, относящийся к перечню после	довательностей	
4.		Настоящее заключение составлено без учета (некот так как они выходят за рамки первоначально по (Правило 70.2(с)).	орых) изменений, приложенных к этому отчету и отмеченных ниже, данных материалов заявки, как указано в Дополнительном разделе	
		страниц описания		
		пунктов формулы №№		
		страниц/фиг. чертежей	•	
		перечня последовательностей		
	-	таблицы, относящийся к перечню после		
*	Если пун	кт 4 применяется, то некоторые или все из тех ли	стов могут быть отмечены как "замененный" (superseded)	

. Утверждение			
Новизна (N)	Пункты	1-5	ДА
	Пункты		HET
Изобретательский уровень (IS)	Пункты	. 1,3-5	да
	Пункты	2	HET
Промышленная применимость (IA)	Пункты	1-5	ДА
	Пункты		HET
2. Ссылки и пояснения Д1: RU 2196602 C1 Д2: RU 2124022 C1 Д3: US 5811460 A Д4: US 6204391 A Д5: US 2003027870 A	(Правило 70.7)		

фуллеренмоноаминокапроновой и фуллеренмоноаминомасляной кислот. Способ получения производных фуллерена заключается в добавлении к раствору фуллерена в о-дихлорбензоле водного раствора натриевой или калиевой соли аминокислоты (в частности, аминокапроновой, аминомасляной и др.) и18-краун-6, промывании водой и получении производного в виде твердого порошкообразного вещества.

Д2 известен синтез N-(моногидро)-фуллеренаминокапроновой кислоты $HC_{60}NH(CH_2)_5COOH$. Для его получения к раствору 0,03 г (0, 0414) фуллерена в одихлорбензоле добавляют водный раствор 0498 (2,07ммоль) калиевой соли аминокапроновой кислоты и 0,5465 г (2,07 ммоль) 18-краун-6 в соотношении 1:1.При количество аминокислоты превышать количество фуллерена Реакционную массу перемешивают 6-8 часов при 60°C. Растворители отгоняют, остаток обрабатывают насыщенным раствором NaCI и промывают водой.

ДЗ -Д4 описывают водорастворимые производные фуллерена (С60), имеющие антивирусные свойства, которые используют для ингибирования ретровирусных инфекций человека.

полиэтиленгликолей качестве Из Д5 известно использование солюбилизаторов.

Дополнительная графа

24 60

Д5 касается водорастворимых производных фуллерена, которые имеют заместители, содержащие одну или более амино групп, амино катионных групп, и которые модулируют активность NOS синтетазы и /или калмодулина, а также способа ингибирования NOS активности контактированием одного или более производных фуллерена с клетками или тканями, которые ингибируют NOS активность.

«новизна» и «изобретательский Пункты 1,3-5 соответствуют критериям уровень», на основании того, что из уровня техники (Д1-Д5) неизвестно и неочевидно средство для ингибирования репродукции оболочечных вирусов представляющее собой водорастворимое соединение фуллеренполикарбоновых анионов, общей формулы, представленной в п.1. Средство получено за счет нуклеофильного присоединения к фуллерену аминокислоты по нескольким двойным связям аминокислот. Соединение двух И более воде в отличие от аналогов, что обеспечивает растворимостью эффективность воздействия на инфицированные клетки и низкую токсичность и используется в фармацевтических композициях (п.п.3-4) при лечении заболеваний, вызванных ВИЧ/СПИД, герпес-инфекциями, вирусным гепатитом С для подавления репродукции оболочечных вирусов (п.5).

В пункте 2 заявлено несколько вариантов способа получения средства для ингибирования репродукции оболочечных вирусов . Наиболее близким аналогом производного фуллерена, заявленному способу является способ получения раскрытый в Д2. Один из вариантов заявленного способа, предполагающий использование в качестве солюбилизатора 18-краун-6 отличается от известного из количество аминокислоты должно превышать только тем, что Д2 способа количество фуллерена более чем в 50 раз , тогда как в Д2 используют 50-кратный специалисту является очевидным, что при избыток аминокислоты. Однако, незначительном превышении 50-кратного избытка, например при избытке в 50,1 раз, получится соединение известное из Д2. На основании этого, пункт 2 в таком варианте не соответствует критерию «изобретательский уровень».

Что касается остальных отличительных признаков способа, то из Д1 известен способ получения аминокислотного производного фуллерена с использованием аминокислоты в виде натриевой соли, а из Д5 известно использование полиэтиленгликолей в качестве солюбилизаторов.. На основании этого, пункт 2 в отношении других вариантов также не соответствует критерию «изобретательский уровень».

Изобретение по п.п. 1-5 является промышленно применимым.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.